

(19)



JAPANESE PATENT OFFICE

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: **58067183 A**

(43) Date of publication of application: **21.04.83**

(51) Int. Cl

C12N 9/16
/(C12N 9/16 , C12R 1/03)

(21) Application number: **56163475**

(22) Date of filing: **15.10.81**

(71) Applicant: **MEITO SANGYO KK**

(72) Inventor: **KOKUSHO SUMITAKA**
KATO SHIGEAKI
MACHIDA HARUO

(54) **PRODUCTION OF PHOSPHOLIPASE D**

(57) Abstract:

PURPOSE: A microorganism in Actinomadura is cultured to produce phospholipase D.

CONSTITUTION: A microorganism in Actinomadura,

capable of producing phospholipase D, e.g., Actinomadura NO 362 (FERM-6132) is inoculated in an enriched culture medium and cultured by the deep tank aeration process at 20W 35°C and phospholipase is obtained mainly from the culture mixture.

COPYRIGHT: (C)1983,JPO&Japio

⑩ 日本国特許庁 (JP)

⑪ 特許出願公開

⑫ 公開特許公報 (A)

昭58—67183

⑮ Int. Cl.³

識別記号

庁内整理番号

⑬ 公開 昭和58年(1983)4月21日

C 12 N 9/16

7236—4B

//(C 12 N 9/16

C 12 R 1/03)

発明の数 1

審査請求 未請求

(全 10 頁)

⑭ ホスホリパーゼDの製造方法

日野市多摩平6—10—4

⑯ 特 願 昭56—163475

⑰ 発 明 者 町田晴夫

日野市旭が丘2—24—4

⑱ 出 願 昭56(1981)10月15日

⑲ 出 願 人 名糠産業株式会社

⑳ 発 明 者 国生純孝

名古屋市西区笹塚町2丁目41番

国立市谷保7026—3

地

㉑ 発 明 者 加藤重昭

㉒ 代 理 人 弁理士 坂田順一

明 細 書

1. 発明の名称

ホスホリパーゼDの製造方法

2. 特許請求の範囲

アクチノマデューラ属に属するホスホリパーゼD生産菌を培地に培養し、培養物からホスホリパーゼDを採取することを特徴とするホスホリパーゼDの製造方法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は微生物によるホスホリパーゼDの製造方法に関するものである。すなわち、本発明はアクチノマデューラ (Actinomadura) 属に属するホスホリパーゼD生産菌を培地に培養し、培養物からホスホリパーゼDを採取することを特徴とするホスホリパーゼDの製造方法である。

ホスホリパーゼD (E.C. 3.1.4.4) は、グリセロ磷脂質のリン酸と含窒素塩基とのエステル結合を分解し、ホスファチジン酸と塩基とを遊離する酵素である。又、ホスホリパーゼDは、エタノール、グリセロール、エタノールアミン等のアルコ

ール基を有する化合物の共存下で、グリセロ磷脂質に作用させると、ホスファチジン酸をアルコール基へ転移することも知られている。

ホスホリパーゼDは、キャベツ、ニンジン等の植物界に広く存在することが古くより知られ、主としてキャベツの組織中より抽出して製造されている。又、最近では、微生物によるホスホリパーゼDの製造方法として、ストレプトマイセス属 (特公昭52—39918号公報) や、ミクロモノスポラ属 (特開昭54—44094号公報) に属する放線菌を用い、発酵法により製造する方法が知られている。

ホスホリパーゼDは、磷脂質の代謝に関連する研究用試薬や血清中に含まれるリン脂質の定量用試薬等に利用される他、各種リン脂質よりのホスファチジン酸製造にも利用出来る。

本発明者等は、自然界の土壌中より広く微生物を分離し、ホスホリパーゼDを生産する菌株を検索した。その結果、東京都八王子市の土壌より分離した菌株 (アクチノマデューラ属 No. 362と

称する)を培地に培養すると、培地中にグリセロ
 磷脂質に作用してホスファチジン酸と塩基とを遊
 離する作用がある酵素が生産されることを確認し、
 本菌がホスホリパーゼDを生産することを見出し
 た。またこの酵素を、エタノール、ソルビトール、
 エタノールアミン、グリセロール等の適当なアル
 コール基を有する化合物の共存下で、グリセロ磷
 脂質に作用させた場合、ホスファチジン酸をアル
 コール基へ転移することも認められた。

上記菌株の菌学的性状は次に示す通りである。

(a) 形態

澱粉無機塩寒天、チロシン寒天、酵母・麦芽
 寒天、オートミール寒天培地等では良好に、また
 グリセリンアスパラギン寒天では中程度に生育し
 て気菌糸の集落を着生する。

胞子を着生した菌叢の色は培地の種類、観察時
 期により若干変化するが、おおむねやや紫味を持
 つた灰白色から灰色を呈する。

シュートクロス硝酸塩寒天、栄養寒天、グルコ
 ースアスパラギン寒天では気菌糸を着生しないか、

したがって行つた。

色調は、「色の標準」(財団法人日本色彩研究
 所、1964年)を用いて決定し、色相名とともに
 括弧内に色相名、彩度番号、明度番号の順に色
 相記号を記入した。

培養は25℃で行い、最も生育の旺盛な2~3
 週間目の各培地上における観察結果を第1表に示
 した。但し第1表中、生育項目に記載した基生菌
 糸表面の色は胞子着生前の培養一週間目における
 観察結果を示しており、胞子着生が早く基生菌糸
 表面の色の判定困難な培地については記載してい
 ない。

貧弱にしか着生しない。

寒天培地上に生育させた本菌株を顕微鏡で観察
 すると、気菌糸は巾0.8~1.2μで分枝し、
 一部ループ状又は螺旋状をなし、屈曲を混じえな
 がら主として直線状に長く伸び、先端はループ状
 にゆるく巻いている場合が多い。

胞子は数10から100以上の連鎖状をなして
 着生し、ほぼ気菌糸全体を形成する。

胞子の大きさは0.8~1.2×1.2~1.7
 μで、短円筒又は卵形で、大きさ形ともやや不規
 則である。

基生菌糸は巾0.4~1.0μで、不規則な分
 枝をもつて屈曲しながら伸長し、遊走胞子、胞子
 のり、菌核等は形成されない。

また通常、隔壁、菌糸の分断は見られないが、
 液体培養により菌糸の分断が見られることもある。

(b) 各種培地上での性状

以下に記載する実験方法は、主としてイー・
 ビー・シャーリング(Int. J. Syst. Bacteriol.
 16巻, 313~340, 1966年)の方法に

シュクロース・ 硝酸塩寒天	生 育 裏 面 気 菌 糸 可 溶 性 色 素	貧弱な発育、グレーウイシユ・ホワイト(ノ9) グレーウイシユ・ホワイト(ノ9) 薄く粉状に中程度に着生、グレーウイシユ・ホワイト(ノ9) 生産しない
グルコース・アス バラギン寒天	生 育 裏 面 気 菌 糸 可 溶 性 色 素	良好な発育、イエローウイシユ・グレー(Y-ノノノ9) ライト・オリーブグレイ(Y-ノノノ8) 貧弱に着生、ライト・ブラウンウイシユ・グレイ(YO-ノノノ8) 生産しない
グリセリン・アス バラギン寒天	生 育 裏 面 気 菌 糸 可 溶 性 色 素	中程度に発育、グリーンウイシユ・ホワイト(gY-ノノノ9) ベイル・イエローウイシユ・ブラウン(rY-2-ノ8) 厚く粉状に着生、ライトグレイ(ノ8) 生産しない
デンプン・無機 塩寒天	生 育 裏 面 気 菌 糸 可 溶 性 色 素	良好な発育、イエローウイシユ・グレー(Y-ノノノ9) イエローウイシユ・グレイ(Y-ノノノ9) 良く着生、ベール・オレンジ(O-2-ノ9) 生産しない

チロシン寒天	生 育 裏 面 気 菌 糸 可 溶 性 色 素	良好な発育、ベイル・イエローウイシユ・ブラウン(YO-2-ノ8) ベイル・ブラウン(YO-3-ノ7) 豊富に着生、ブラウンウイシユ・ホワイト(O-ノノノ9) メラニン様、ブラウン色素を生ずる
栄 養 寒 天	生 育 裏 面 気 菌 糸 可 溶 性 色 素	薄く貧弱に発育、無色 ブラウンウイシユ・ホワイト(YO-ノノノ9) 着生しない メラニン様、ブラウン色素を生ずる
酵 母 ・ 麦 芽 寒 天	生 育 裏 面 気 菌 糸 可 溶 性 色 素	良好な発育 ダル・イエロー(rY-4-ノ8) 豊富に着生、ライト・パープリシユ・グレイ(pR-ノノノ7) 生産しない
オートミール寒天	生 育 裏 面 気 菌 糸 可 溶 性 色 素	良好な発育、イエローウイシユ・グレイ(rY-ノノノ9) イエローウイシユ・グレイ(rY-ノノノ9) 豊富に着生、ブラウンウイシユ・ホワイト(YO-ノノノ9) 生産しない

(c) 生理的性質

①生育温度：10～37℃附近で生育し、20～30℃で最もよく生育する。

②ゼラチンの液化：液化しない（グルコース・ペプトン・ゼラチン培地上、25℃、3週間培養）。

③スターチの加水分解：分解する（スターチ寒天培地上、25℃、3週間培養）。

④脱脂牛乳の凝固、ペプトン化：凝固せず、ペプトン化する（30℃、3～4週間培養）。

⑤メラニン様色素の生成：ペプトンイースト鉄寒天、チロシン寒天で生成する（25℃、2～4日）。

(d) 炭素源の同化性（30℃、10～16日培養）

L-アラビノース	+	シクロロース	-
D-キシロース	+	イノシトール	±
D-グルコース	+	L-ラムノース	-
D-フラクトース	-	ラフィノース	-

(e) 細胞の化学分析

本菌株のジアミノピメリン酸はメソ型であ

り、細胞壁の糖組成はアラビノース、キシロース、ラムノース等を有せず、マデューロース、ガラクトース、マンノース等を有する。

以上の分析結果について Bergey's Manual of the Determinative Bacteriology 第8版、657頁～658頁（1974年）や、レシエバリエ（Inter. J. System. Bacteriol. 20巻、435頁～443頁、1970年）等の分類法にしたがつて判定すると、本菌は細胞壁類型（cell wall type）III型、糖組成類型（cell wall sugar pattern）B型となる。

以上本菌は、その細胞壁類型がIII、糖組成類型がBであることから、ミクロスピラ属、ストレプトスピランギウム属、スピリロスピラ属、ブラノモノスピラ属、デルマトフィラス属、アクチノマデューラ属のいずれかに属する。しかし、本菌はその形態において多数の胞子から成る胞子連鎖を著生し、菌核、胞子嚢、遊走胞子が見い出されないことより、アクチノマデューラ属（Genus Actinomadura）に同定するのが分類学上、最も

妥当である。

そこで本菌はアクチノマデューラ属 NO 362（Actinomadura sp NO 362）と称することにした。そして本菌は工業技術院微生物工業技術研究所に寄託されており、その受託番号は「微工研菌寄第6132号（FERM P-6132）」である。

本発明における使用菌としては、上記したアクチノマデューラ属 NO 362、及び本菌株を変異処理した変異株だけでなく、アクチノマデューラ属に属しホスホリパーゼDを生産する菌であれば全て用いる事が出来る。

本発明を実施するに当り、その培養形態としては、液体培養、固体培養いづれも用いることが出来るが、工業的には深部通気攪拌培養を行うのが有利である。

また使用する培養源としては、一般に微生物培養に用いられる炭素源、窒素源、無機塩、及びその他の微量栄養素の他、アクチノマデューラ属に属する微生物の利用することの出来る栄養源であればすべて使用することが出来る。

培地の炭素源としては、例えばブドウ糖、果糖、ショ糖、乳糖、澱粉、グリセリン、デキストリン、糖蜜、ソルビトール等の他、脂肪酸、油脂、粗レシチン、アルコール、有機酸などが単独または組合せて用いられる。

窒素源としては、無機窒素源、有機窒素源いづれでも利用可能であり、無機窒素源としては、例えば硝酸アンモニウム、硫酸アンモニウム、尿素、硝酸ソーダ、磷酸1アンモニウム、磷酸2アンモニウム、塩化アンモニウム等が挙げられ、また有機窒素源としては、大豆、米、とうもろこし、綿実、菜種、小麦などの粉、糠、脱脂粕をはじめ、ゴンスチープリカー、ペプトン、酵母エキス、肉エキス、カゼイン、アミノ酸等が用いられる。

無機塩及び微量栄養素としては、例えばリン酸、マグネシウム、カリウム、鉄、アルミニウム、カルシウム、マンガン、亜鉛等の塩類の他、ビタミン、非イオン界面活性剤、消泡剤等^{生育や}菌のホスホリパーゼDの生産を促進する物であれば必要に応じて使用できる。

培養は好氣的条件で行なわれる。培養温度は菌が繁殖し、ホスホリパーゼDを生産する温度範囲で適宜変更出来るが、特に好ましいのは20℃～35℃である。

培養時間は条件により異なるが、ホスホリパーゼDが最高生成量に達するまで培養すればよい。液体培養の場合は通常1～3日程度である。

培養物中に生成したホスホリパーゼDは、液内培養では主として培養液中に溶けているので、培養終了液より固形物を分別して得られる培養液よりホスホリパーゼDを採取する。

培養液中よりホスホリパーゼDを採取するに当つては、通常酵素精製に用いられるあらゆる方法が使用出来る。例えば硫酸、食塩等による塩析、アセトン、エタノール、メタノール等の有機溶剤沈殿、透析、イオン交換クロマトグラフィー、吸着クロマトグラフィー、ゲル濾過、吸着剤、等電点沈殿等の方法が使用出来る。

さらにこれ等の方法を適当に組み合わせることによつて、ホスホリパーゼDの精製効果が上る場合

には、組合せて行うことが出来る。

これ等の方法により得られる酵素は、安定化剤として各種塩類、糖質、蛋白質、脂質、界面活性剤等を加えるか、もしくは加えることなく減圧濃縮、減圧乾燥、凍結乾燥等の方法により液状又は固形のホスホリパーゼDを採取することが出来る。

ホスホリパーゼDの酵素活性測定法は、基質グリセロリン脂質に作用してリン酸と含窒素塩基とのエステル結合を分解して生ずる塩基の量を測定して求める。ホスホリパーゼDの活性は、特に記載しないかぎり、以下に記載するコリンオキシダーゼ法により測定した。

力価測定法：

1%卵黄精製レシチンエマルジョン(0.1gレシチン、1mlエチルエーテル、10ml蒸留水の超音波乳化液)0.1mlに、0.2M pH7.2 トリス-塩酸緩衝液0.1ml、0.1M CaCl₂水溶液0.05ml、蒸留水0.15mlを混合し、これに酵素液0.1mlを加え、37℃で20分反応後、50mMのEDTA・2Naを含む1Mトリス

-塩酸緩衝液(pH8.0)0.2mlを加え、直ちに5分間煮沸して反応を完全に停止する。次にコリンエステラーゼ測定用試薬〔日本商事(株)製造〕のキットに含まれるコリン呈色剤を呈色溶解液に溶解した溶液4mlを加え、37℃で20分間反応させた後、500nmの吸光度を測定する。

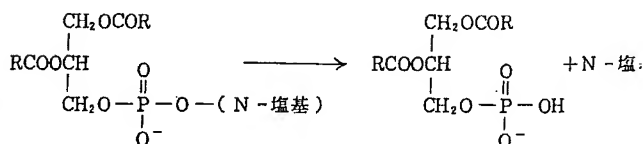
対照としては、あらかじめ熱失活した酵素液を用いて同様に反応させたものの吸光度を測定する。

そして1時間に1μモルのコリンを遊離する酵素活性を1単位とする。

次に実施例3で示した方法により精製した酵素標品を用いたホスホリパーゼDの理化学的性質について述べる。

①作用

グリセロリン脂質のリン酸と含窒素塩基とのエステル結合を分解してホスファチジン酸と塩基を遊離する。



②基質特異性

基質としてレシチン、リゾレシチン、スフィンゴミエリンのいずれか1つを0.5μモル含むエマルジョン0.1mlを用い、蒸留水の代りに1% Triton X-100を含む水溶液を用いる以外は、上記力価測定法と同様にして反応させ遊離したコリン量を測定し、各基質に対するホスホリパーゼD活性を測定した。その結果、レシチンに対する活性を100とした時の相対活性は、リゾレシチン3.6、スフィンゴミエリン0であつた。

③至適pH

力価測定法において用いる緩衝液の代りにpH3.0～4.0では蟻酸・蟻酸ソーダ緩衝液、pH4.0～5.5では酢酸・酢酸ソーダ緩衝液、pH5.5～8.5ではトリス・マレイン酸・苛性ソーダ緩衝液、pH7.0～9.0ではトリス・塩酸

緩衝液、pH 9.0~10.0ではグリシン・苛性ソーダ緩衝液を用いてホスホリパーゼDの活性を測定し至適pHを求めた。また同測定法で用いる蒸留水0.15mlの代りに1% Triton X-100(和光純薬)水溶液0.15mlを用いた時の至適pHについても求めた。

その結果は第1図に示す通りで、蒸留水を用いた場合の至適pHは7.0付近であり、1% Triton X-100水溶液を用いた場合の至適pHは5.5付近に認められた。

④至適温度

力価測定法において、反応温度条件を10, 20, 25, 37, 40, 50, ⁵⁵60, 70, 80および90℃で酵素活性を測定した。その結果は第2図に示す通りであつて、至適温度は55℃から80℃の範囲であると認められる。

⑤pH安定性

酵素溶液0.1mlに0.9mlの0.1Mの各種緩衝液、すなわちpH 3.0~3.5ではグリシン・塩酸緩衝液、pH 3.5~7.0では酢酸・酢酸

ソーダ緩衝液、pH 5.0~8.0ではトリス・マレイン酸・苛性ソーダ緩衝液、pH 7.0~9.0ではトリス・塩酸緩衝液、pH 9.0~9.5ではグリシン・苛性ソーダ緩衝液を夫々加え、25℃で2時間保つた。その後、これら酵素緩衝溶液に0.5Mトリス・塩酸緩衝液(pH 7.2)9.0mlを加え、pHを7.0~7.3とした。この溶液0.1mlを用い、力価測定法に従つて力価を測定し、安定pH範囲を調べた結果、第3図に示した通り本酵素の特に安定なpH範囲はpH 4.0~8.0であると認められた。

また力価測定法で用いる蒸留水0.15mlの代りに1% Triton X-100水溶液0.15mlを用いる他は、上記と同様に操作してpH安定範囲を調べたが、結果は第3図と殆んど変らなかつた。

⑥熱安定性

酵素溶液0.1mlに0.1Mトリス・塩酸緩衝液(pH 7.2)9.9mlを加え、20, 30, 37, 40, 50, 60および65℃に30分間放置した後、残存する酵素活性を測定した。その結果は第

4図に示す通りで、30℃で30分の熱処理では殆んど失活せず、50℃で30分の熱処理で60%の活性が残存した。

⑦各種物質による影響

力価測定法においてCaCl₂水溶液の代りに各種物質の水溶液を0.05ml加え、酵素反応系中で1mM濃度に成るようにして活性を測定した。その結果、賦活作用のあつたものは、例えばAlCl₃、CaCl₂、FeCl₃、FeSO₄、MgCl₂、SnCl₂、デオキシコール酸ソーダ等であり、一方阻害作用のあつたものはセチルビリジニウムクロライドである。

⑧力価の測定法

前述したとおりである。

⑨精製方法

前述したとおりであり、その具体例は実施例3に記載のとおりである。

⑩等電点

6.4±0.1(アンホライン電気泳動法により測定)

次に実施例を挙げて本発明を具体的に説明するが、これ

によつて本発明は限定されるものではない。

実施例 1

脱脂小麦胚芽10gに硫酸0.1g、ペプトン0.1g、及び水8mlを500ml容三角フラスコに入れ、121℃で15分間蒸気殺菌後、アクチノマデューラ属NO 362の孢子水懸濁液2mlを接種した。そして培養温度25℃で静置30日間培養した。

培養終了後、100mlの水を加えてホスホリパーゼDを抽出した後、固形物を分別し、母液中のホスホリパーゼDの活性を測定した。その結果は7.4u/mlであつた。

実施例 2

シード培地として澱粉1%、(NH₄)₂H₂PO₄ 0.2%、ペプトン0.25%、K₂HPO₄ 0.2%、MgSO₄ 0.01%を含む水溶液培地(pH 6.8)100mlを500ml坂口フラスコに入れ、蒸気殺菌後、アクチノマデューラ属NO 362の孢子を一白金耳接種し、培養温度30℃、120回転/分で2日間振盪培養してシード培養液を得た。

つぎに本培地、すなわちグルコース 1.0%、コーンステープリカー 1.0%、ペプトン 0.5%、粉末酵母エキス 0.1%、 NH_4NO_3 0.5%、 K_2HPO_4 0.2%、 $\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ 0.01%からなる培地 (pH 6.0) 50 ml を 500 ml 容坂口フラスコに入れ、120℃で10分蒸気殺菌後、上記シード培養液 5 ml を移植し、25℃で2日間培養した。

培養後、遠心分離して固形物を除去し、培養液 50 ml (77 u/ml) を得た。これに硫酸 22.7 μ を攪拌しながら徐々に加えてホスホリパーゼ D を沈殿させた。遠心分離により沈殿を集め、0.02 M トリス-塩酸緩衝液 (pH 7.2) に溶解してホスホリパーゼ D 活性を測定した。

この時の培養液に対するホスホリパーゼ D の活性回収率は 78% であった。

実施例 3

きな粉 3.0%、コーンステープリカー 1.0%、ペプトン 0.5%、粉末酵母エキス 0.1%、グルコース 1.0%、 NH_4NO_3 0.25%、 K_2HPO_4

0.4%、 $\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ 0.01%、ツウイン (Tween) - 85 0.1% から成る培地 (pH 6.0) 約 1.5 l を 3 l ジャーファーマンターに入れ、120℃で15分間滅菌後、実施例 2 に記載したシード培養液 1.5 l を植菌し、27℃で40時間培養を行った。

培養後、菌体固形物を遠心分離により除去し、遠心上清 1.3 l (100 u/ml) を得た。この遠心上清を 5℃に冷却した後、-20℃のアセトンを加えてアセトン濃度 30~70% 面分に相当するホスホリパーゼ D を含む沈殿物を遠心分離により集めた。この沈殿物を pH 6.5 トリス-マレイン酸に溶解し、0.02 M の同緩衝液に対して透析した後、同緩衝液で平衡化した DEAE-セルロースに通塔し、通過区分を集めた。次に堀内等の方法 [J. Biochem. 81, 1639 (1977)] で調整したパルミトイルガーゼをカラムに充填し、充分に水洗してから上記 DEAE-セルロース通過液を注入し、活性を吸着した。これを 0.05 M トリス-塩酸緩衝液 (pH 7.2) で洗浄後、0.2

% Triton X-100 を含む同緩衝液を加え活性を溶出した。活性区分を集めてバイオエンジエアリング社製の限外濾過膜 (Type G-10T) を用いて濃縮した後、ゲル濾過担体としてトヨパール HW-55F [東洋曹達 (株) 製] 充填カラムに注入し、蒸留水を用いて通塔し、活性区分を集めて凍結乾燥を行った。

この乾燥粉末を 0.025 M トリス-酢酸 (pH 8.3) に溶解後、ファルマシア・フアインケミカル社製のポリバツファ交換体 PBETM 94 (20 ml) 充填カラムに通塔して活性を吸着後、同社製の溶出用ポリバツファ (pH 5.0) を用いて pH 勾配により溶出した。溶出したホスホリパーゼ D の活性区分を集めて限外濾過膜にて濃縮し、セファデックス G-75 充填カラムに通塔し、ホスホリパーゼ D 活性区分を集めて凍結乾燥した。

かくして約 4.3% の活性回収率でホスホリパーゼ D を回収し、この時の比活性は 13100 u/mg 蛋白質であった。

4. 図面の簡単な説明

図面は本発明方法によつて得られるホスホリパーゼ D に関するもので、第 1 図は至適 pH を示す曲線、第 2 図は至適温度を示す曲線、第 3 図は pH 安定性を示す曲線、第 4 図は熱安定性を示す曲線である。

出願人 名糖産業株式会社

代理人 弁理士 坂田 順



图 1

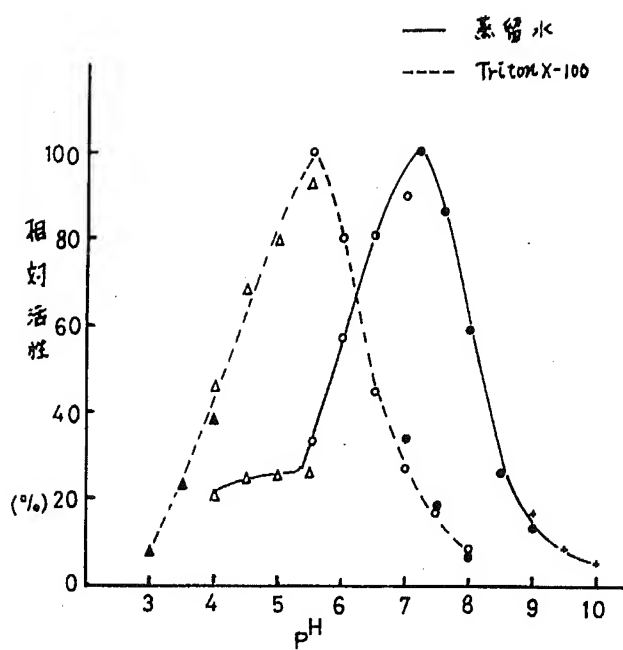


图 2

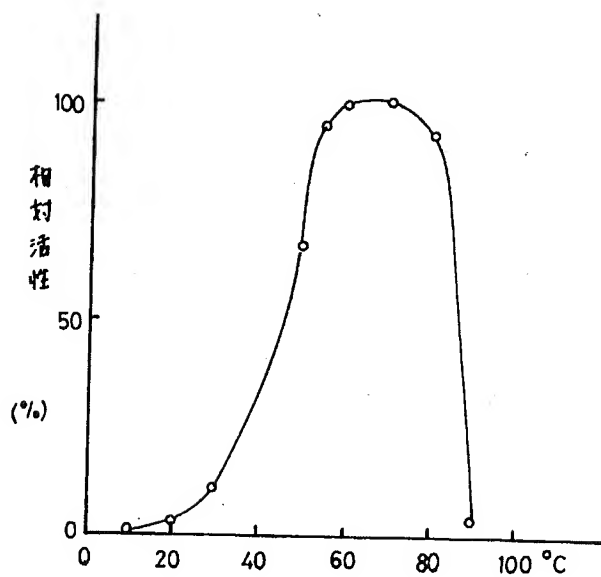


图 3

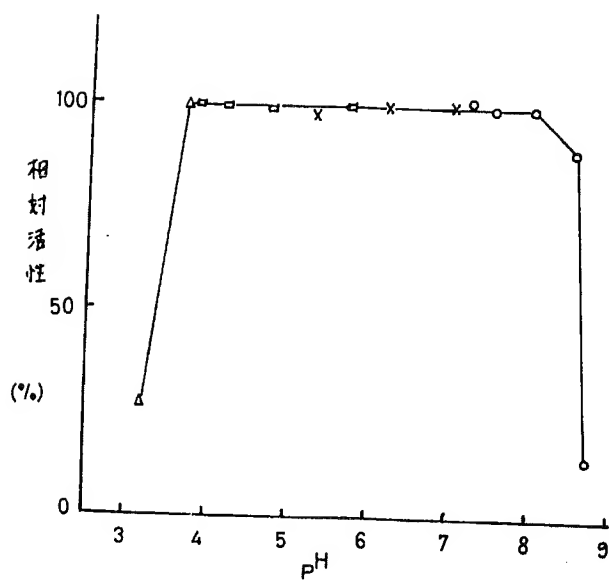
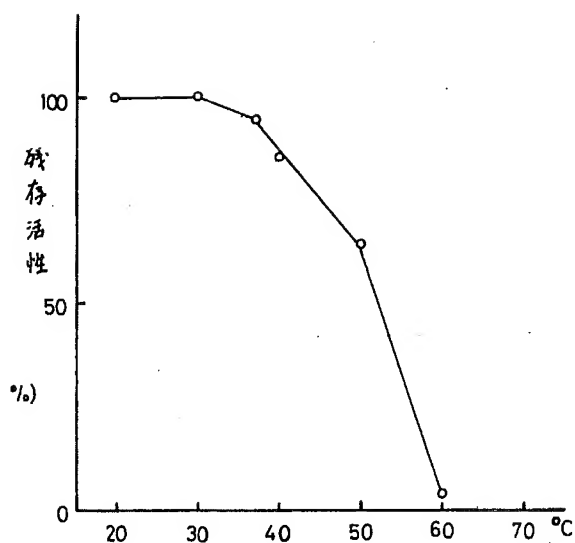


图 4



昭和58年1月8日

特許庁長官 若 杉 和 夫 殿

1. 事件の表示

昭和56年特許第163475号

2. 発明の名称

ホスホリパーゼDの製造方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住 所 愛知県名古屋市西区征塚町2丁目4番地

名 称 名糖産業株式会社

代表者 篠 田 晃

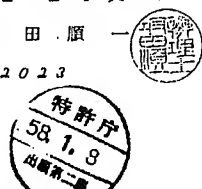
4. 代 理 人

住 所 郵便番号 171

東京都豊島区南池袋二丁目2番5号(英ビル)

氏 名 (6946)井理士 坂 田 順一

電 話 (984)2023



成することが判明した。基質となるリン脂質としてもレシチン以外のジアシルエステル型、モノアシルエステル型、プラスマローゲン型、シクロアルキリデン型、ジアルキルエーテル型、モノアルキルエーテル型の α -グリセロリン脂質、及び β -グリセロリン脂質が用いられ、またスフィンゴリン脂質もよい基質となる。

転位の起るアルコールとしては次の分類ものがあげられる。

A. 1級アルコール

(1) 炭素数1から22までの脂肪族アルコール及びそれに第1級、第2級、第3級アミン、ハロゲン、水酸基、カルボン酸とそのエステル、エーテル、アルデヒド、ケトン等の置換基を有するもの

(2) ペントース、ヘキソース及びそれにアミノ基、酸アミド等の置換基を有するもの

(3) 糖アルコール及び多価アルコール

(4) 二糖類

(5) 芳香族アルコール及びそれにアミノ基、ハ

5. 補正命令の日付

自 発 補 正

6. 補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の欄

7. 補正の内容

(1) 明細書第18頁第9行~第10行の『デオキシコール酸ソーダ等であり、』を次のように訂正します。

『デオキシコール酸ソーダ、エタノール、イソプロパノール、 t -ブタノールの如き第1級、第2級、又は第3級アルコール等であり、』

(2) 明細書第18頁第19行と第20行の間に次の文章を挿入します。

『①転位作用

キャベツのホスホリパーゼDはレシチンからホスファチジン酸を生成し、これを炭素数1から6までの直鎖の1級アルコールに転位してエステルを形成することが知られている。本係素についても同様に転位作用を調べた結果、本係素では更に広範囲のアルコールに転位が起りエステルが形

ロゲン、カルボン酸等の置換基を有するもの

(6) 脂環式アルコール

(7) 炭素多環式アルコール

(8) フラン環、フタルイミド環、ピロール環、インドール環、ビリジン環、モルホリン環、ビリミジン環、ビペラジン環、イミダゾビリミジン環等の複素環アルコール

B. 第2級アルコール

(1) 炭素数1から10までの脂肪族アルコール及びそれに各種置換基を有するもの

(2) 芳香族アルコール

(3) 脂環式アルコール

これらの基質とアルコールを組合わせて転位作用が起つたかどうかを調べた結果が第2表である。第2表では、転位物(エステル)の生成が認められたものを+、少量の生成があつたものを土、生成の認められなかつたものを-で示した。また各アルコールの前の記号は上記アルコールの分類番号を示す。これと同様の検査を市販のキャベツから得られたホスホリパーゼDを用いて行つたが、

転位物(エステル)の生成したものは全くなかった。

次に転位作用の実験方法を述べる。

0.4 M、pH 5.7 酢酸緩衝液 0.1 ml、0.1 M CaCl₂ 水溶液 0.05 ml、ホスホリパーゼ D 150 単位を含む酵素液 0.1 ml、1 g リン脂質 エマルジョン(0.1 g リン脂質、1 ml エーテル、10 ml 蒸留水の超音波乳化液) 0.1 ml 及び 10 % アルコール溶液(溶解度に応じて水、エーテルまたはアセトンを用いる) 0.15 ml を混合し、37℃で1~5時間反応させた。反応終了後、50 ミリモルの EDTA を含む 1 モル、pH 8.0 のトリ塩緩衝液 0.2 ml とクロロホルム-メタノール混液(2:1) 5 ml を加え、混合して転位生成物(エステル)を抽出した。静置後、下層を分取し、減圧乾燥後少量のクロロホルム-メタノール混液(1:1)に溶かし、薄層クロマトグラフィーにて転位生成物(エステル)の検出を行った。その結果を第2表に示す。

第

2

表

アルコールの 分類記号	リン脂質 アルコール	レシチン	リゾレシチン	β, γ -ジヘキサデシル L- α -レシチン	スフィンゴ ミエリン
A-(1)	1-デカノール	+	+	+	+
	1,6-ヘキサンジオール	+	+	+	NT
	セリンエチルエステル	+	-	+	+
	パントテニルアルコール	+	±	+	+
A-(2)	リボース	+	-	+	±
	グルコース	+	-	+	±
	グルコサミン	+	-	+	+
A-(3)	ソルビトール	+	-	NT	NT
	モノラウリン	+	NT	+	+
A-(4)	サツカロース	+	-	NT	-
A-(5)	β -ヒドロキシエチルアニ リン	+	+	+	+
A-(6)	1,4-ジヒドロキシメチル シクロヘキサン	+	-	+	NT
A-(7)	ナフタリンエタノール	+	+	+	NT
A-(8)	ビリドキシン	+	+	+	+
	チアミン	+	+	+	+
	アデノシン	+	-	+	+
B-(1)	1-アミノ-2-プロパノール	+	+	+	+
	イソプロパノール	+	+	+	±
B-(2)	1-フェニル-2-プロパノール	+	-	+	NT
B-(3)	シクロヘキサノール	+	-	+	+

(注) NT: 試験を行なわなかった